PCT WELTORGANISATION FOR GUSTIGES BIGGETUM INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NOCH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMEN ABBERF DES BATUSHTVISSEBIS (ZUTU) INTERNATIONALE ZUSAMMEN ABBERF DES BATUSHTVISSEBIS Z

INTERNATIONALE ZUSAMMENARI	BEIT .	AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)
(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/37195
A61K 9/16, 9/50	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 28, November 1996 (28.11.96)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH (22) Internationales Anmeldedatum: 24. Mai 1996 (2) (30) Prioritätsdaten: 1542/95-6 24. Mai 1995 (24.05.95) (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): AG [CH/CH]; Domacherstrasse 114. CH-4147 Aes (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHEIWE, Max, [DE/DE]; Schlosstrasse 59, D-79941 Lorrach (D LIGER, Thomas (CH/CH]; Schlossbergstrasse 5, Mettenz (CH), (74) Anwalt: BRAUN, Andre; Murtengasse 5, CH-4051 Ba	MEPH ch (Cr Wern E), VI CH-41:	BY, CA, CH, CN, CZ, DE, DK, EE, BS, FI, GB, GE HU, IS, JP, KE, KG, DK, PK, RK, ZC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MM, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, RS, GG, SI, SK, TT, TM, RT, TU, U, GU US, UZ, VN, ARIPO Patent (KE, LS, MW, SD, SZ, UG) eurasisches Patent (AA, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TM), A, GB, GR, IE, TI, UJ, MC, NL, PT, SG, OAP! Patent (AF, BJ, CT, CG, Cl, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD) TO). TO: Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht.
(54) Title: NOVEL PHARMACEUTICAL PELLET FOR	MIII.A	TION
(54) Bezeichnung: NEUE PHARMAZEUTISCHE PELLE		
(57) Abstract		NO SERVICE CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF THE P
		ance and TiO ₂ and a stomach juice-resistant coating has been developed.
(57) Zusammenfassung		•
		Wirkstoff und TiO2 und weitere Hilfsstoffe und einen magensaftresisten- weist eine gegenüber dem Stand der Technik erhöhte Lagerungsstabilität

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
ΑU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Beigien	HU	Ungam	NZ	Neuseeland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugai
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumänien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Beiarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Stowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litagen	TD	Tschad
CS	Tschechosiowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
ĐE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
EE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mell	US	Vereinigte Stanten von Amerika
FI	Pinnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malawi		

WO 96/37195 PCT/CH96/00203

NEUE PHARMAZEUTISCHE PELLETFORMULIERUNG

Die Erfindung betrifft eine neue stabile pharmazeutische Pelletformulierung enthaltend Omeprazol und ein Verfahren zur Herstellung dieser Formulierung.

- 1 -

Die pharmazeutischen Wirkungen von Omeprazol auf den Organismus von Lebewesen sind weitgehend erforscht und bekannt. Hingegen bereitete es bisher Mühe, pharmazeutische Formulerungen, die Omeprazol enthalten, über längere Zeit stabil zu halten. Da die Stabilität von Omeprazol von organischen Lösungsmitteln und Feuchtigkeit beeinflusst und dessen Umwandlung von sauer reagierenden Reagentien gefördert resp. von alkalisch reagierenden Reagentien verhindert wird, muss eine oral verabreichbare Omeprazolformulierung mit einem magensaftresistenten Überzug gegen die Wirkung der Magensäure geschützt werden, damit sie im Dünndarm ihre Wirkung entfalten kann.

Üblicherweise enthalten aber magensaftresistente Überzüge sauer reagierende Komponenten, so dass Omeprazol bei Kontaktnahme damit kontinuierlich zersetzt und damit im Laufe der Zeit sowohl sein Aussehen verändern als auch seine Wirkung verlieren würde.

Um diese Nachteile zu vermindern, wurde z.B. versucht, pharmazeutische Formulierungen mit Omeprazol mit zwei Überzügen zu versehen, wobei der innere Überzug eine Barriere gegen den äusseren das Omeprazol zersetzenden magensaftresistenten Überzug und gegen eindringende Feuchtigkeit bilden sollte.

Es hat sich aber gezeigt, dass die Stabilität solcher pharmazeutischen Formulierungen den gewünschten Kriterien nach wie vor nicht genügt, und dass das doppelte Überziehen der Formulierung das Herstellungsverfahren stark verteuert. Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es deshalb, eine stabile pharmazeutische Formulierung mit einem Kern enthaltend Omeprazol als Wirkstoff und einem einzigen Überzug zur Verfügung zu stellen, wobei die oben erwähnten Nachteile vermieden werden sollen.

Überraschenderweise hat sich nun gezeigt, dass sich durch die Zugabe von ${\rm TiO}_2$ in den Kern und gegebenenfalls den magensaftresistenten Überzug die Lagerstabilität der erfindungsgemässen Omeprazolformulierung gegenüber Formulierungen aus dem Stand der Technik stark verbessert, und dass dadurch die Verwendung einer als Barriere dienenden separaten Zwischenschicht vermieden werden kann.

Deshalb wird die vorgängig gestellte Aufgabe dadurch gelöst, dass eine pharmazeutische Pelletformulierung mit einem Kern enthaltend Omeprazol in Form seiner freien Base als Wirkstoff und mit einem magensaftresistenten Überzug zur Verfügung gestellt wird, in welcher der Kern und gegebenenfalls der Überzug TiO₂ und weitere Hilfsstoffe enthalten.

Als Hilfsstoffe für die erfindungsgemässe Pelletformulierung kommen z.B. Bindemittel, Sedimentationsverzögerer und pH-Korrigentien, in Frage.

Der Wirkstoff Omeprazol wird in Form seiner freien Base verwendet. Entweder wird er als Starterkerne in Form von groben Omeprazolkristallen, vorzugsweise im Korngrössenbereich von 0,2-0,5 mm oder 0,4-1 mm, vorgelegt, oder feinkristallines (z.B. <50 Mikrometer resp. <10 Mikrometer) oder grobkristallines (z.B. <250 Mikrometer) Omeprazol wird in einer Suspension mit Hilfsstoffen auf Starterkerne, z.B. aus Zucker (Saccharose), welche gegebenenfalls Zusätze, wie Natriumcarboxymethylstärke, Polyvinylpyrrolidon, Gelatine oder andere dem Fachmann bekannte Verbindungen enthalten, aufgetragen.

Die Suspension oder Lösung, welche auf die Starterkerne aufgetragen wird, enthält in Wasser oder einem Gemisch aus Wasser und einem oder mehreren üblichen organischen Lösungsmitteln oder in einem organischen Lösungsmittel Omeprazol und Hilfsstoffe, insbesondere mindestens ein Bindemittel, mindestens einen Sedimentationsverzögerer, pH-Korrigentien und gegebenenfalls mindestens einen Farbstoff und/oder Farbpigment und/oder eine Verlackung, Gleitmittel/ Antiklebmittel und Suspensionsstabilisatoren/Verdicker und als Stabilisator zur Verbesserung der Lagerfähigkeit TiO2.

Als Bindemittel kommen z.B. Natriumcarboxymethylstärke, Polyvinylpyrrolidon, Gelatine, Hydroxypropylmethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Xanthan, Carrageenan-Produkte, Polyvinylacetat, Natriumcarboxymethylcellulose, Ethylcellulose, Stärkekleister oder verflüssigte Wachse einzeln oder in Kombination miteinander in Frage.

Als Sedimentationsverzögerer kommen z.B. hochdisperses Siliciumdioxid, Stärkekleister, Schleime, wie z.B. Tragant, Gummen, z.B. arabischer Gummi, Xanthane, Alginate oder Carrageenan-Produkte allein oder in Kombination miteinander in Frage.

Als pH-Korrigentien kommen z.B. Natriumhydroxid, Salzsäure, Methylglucamin oder Puffersubstanzen, wie z.B. Natriumdihydrogenphosphat oder Dinatriumhydrogenphosphat, in Frage.

Als Farbstoffe oder Farbpigmente resp. Verlackungen kann man z.B. Eisenoxide, Erythrosin, Gelborange S, Tartrazin oder Indigotin verwenden.

Als Gleitmittel/Antiklebmittel kommt insbesondere Talkum und als Suspensionsstabilisator/Verdicker hochdisperses Siliciumdioxid in Frage.

PCT/CH96/00203

Der Kern einer erfindungsgemässen pharmazeutischen Formulierung enthält Omeprazol in einer Menge von 20-70 Gew.-%, vorzugsweise 30-50 Gew.-%, und Hilfsstoffe und TiO2 in einer Menge von 80-30 Gew.-%, vorzugsweise 70-50 Gew.-%, jeweils bezogen auf den Kern des Pellets und unter Abzug des Gewichts der Starterkerne.

- 4 -

TiO2 liegt dabei etwa in einer Menge von 5-40 Gew-%, vorzugsweise 10-30 Gew.-%, bezogen auf Omeprazol, vor.

Die Omeprazol und TiO2 enthaltende Suspension I kann zusammen mit der gegebenenfalls TiO2 enthaltenden Suspension II mit einem Gradientensprühverfahren auf die Starterkerne aufgetragen werden. Begonnen wird dieses Verfahren durch Auftragen der Suspension I auf die Starterkerne, worauf man den hohen Anteil an Suspension I kontinuierlich oder diskontinuierlich z.B. durch Verdünnen der Suspension I mit Suspension II soweit vermindert, dass die Suspension resp. Lösung am Ende dieses Verfahrensschrittes praktisch kein Omeprazol mehr enthält.

Nach dem Auftragen der Suspensionen I und II werden die Pellets in der Beschichtungsanlage oder ausserhalb davon getrocknet. Die Trocknung kann durch Einwirken von Gas, direktem Wärmekontakt, Mikrowellen oder Infrarotstrahlung mit oder ohne Vakuum erfolgen.

Nach Trocknen der Pellets wird ein magensaftresistenter Lack aufgetragen, um die Zersetzung der Pellets im Magensaft zu verhindern. Der Lack wird z.B. in Form einer Suspension in Wasser oder einem Gemisch aus Wasser und organischem Lösungsmittel aufgebracht. Er enthält Filmbildner und gegebenenfalls Bindemittel, Sedimentationsverzögerer, pH-Korrigentien und gegebenenfalls Weichmacher und/oder Farbstoffe, Farbpigmente resp. Verlackungen,

Alternativ kann das Verfahren auch so durchgeführt werden, dass die Omeprazol und TiO₂ enthaltende Suspension I auf die Starterkerne aufgetragen und getrocknet wird, und erst danach Suspension II vorzugsweise mittels eines Gradientensprühverfahrens in Kombination mit dem magensaftresistenten Lack auf die Pellets aufgetragen wird.

Wird der magensaftresistente Lack in Kombination mit ${\rm TiO}_2$ aufgetragen, liegt die verwendete Menge an ${\rm TiO}_2$ dabei etwa im Bereich von 5-30 Gew-\$, vorzugsweise etwa 10-20 Gew.-\$, bezogen auf Omeprazol, vor.

Falls ${\rm TiO_2}$ auch im Überzug verwendet wird, beläuft sich die Gesamtmenge an ${\rm TiO_2}$ im Kern und im Überzug auf etwa 10-40 Gew.-%, vorzugsweise etwa 25-35 Gew.-%, bezogen auf Omeprazol.

Als Filmbildner kommen z.B. Ethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, Poly(methacrylsäure, methylmethacrylate) in Frage.

Als Bindemittel eignen sich z.B. Natriumcarboxymethylstärke, Polyvinylpyrrolidon, Gelatine, Hydroxypropylmethylcellulose, Hydroxyethylcellulose, Xanthan, Carrageenan-Produkte, Polyvinylacetat, Natriumcarboxymethylcellulose, Ethylcellulose, Stärkekleister oder verflüssigte Wachse einzeln oder in Kombination miteinander.

Als Sedimentationsverzögerer eignen sich z.B. hochdisperses Siliciumdioxid, Stärkekleister, Schleime, wie z.B. Tragant, Gummen, z.B. arabischer Gummi, Xanthane, Alginate oder Carrageenan-Produkte allein oder in Kombination miteinander.

Als pH-Korrigentien kommen z.B. Natriumhydroxid, Methylglucamin, Salzsäure oder Puffersubstanzen, wie z.B. ${\tt Natrium dihydrogen phosphat} \quad {\tt oder} \quad {\tt Dinatrium hydrogen phosphat}, \\ {\tt in Frage}.$

Als Weichmacher eignen sich z.B. Citronensäureester, wie z.B. Triethylcitrat, Glycerolderivate, wie z.B. Glyceroltriacetat, Salze langkettiger Fettsäuren, wie z.B. Magnesiumstearat, Polywachse, wie z.B. Polyethylenglykol, und/oder Phthalate, wie z.B. Dibutylphthalat.

Als Farbstoffe oder Farbpigmente resp. Verlackungen kann man z.B. Eisenoxide, Erythrosin, Gelborange S, Tartrazin oder Indigotin verwenden.

Die verwendete Lackmenge beträgt etwa 15-80 Gew.-% des Kerns (inkl. Starterkerne).

Die Herstellung der mit einem magensaftresistenten Film überzogenen Pellets erfolgt z.B. im Kesselverfahren, Trommelcoaterverfahren oder vorzugsweise im Wirbelschichtverfahren (z.B. mittels Hüttlin Kugelcoater, Aeromatic, Glatt o.ä.).

Beim Kesselverfahren werden die Starterkerne im Kessel, z.B. Dragierkessel mit zwiebelförmigem Querschnitt, durch Wandbeheizung oder direkt eingeblasenes warmes Gas, z.B. durch ein Tauchrohr oder Tauchschwert oder anderes Rohr, erwärmt, und dann bei rotierendem Kessel und entsprechender laufender Erwärmung mit den Suspensionen resp. Lösungen besprüht.

Beim Trommelcoaterverfahren wird analog zum Kesselverfahren vorgegangen mit der Ausnahme, dass die Starterkerne in eine perforierte Trommel eingefüllt und dort erwärmt und besprüht werden.

Beim Wirbelschichtverfahren werden die Starterkerne in einer Wirbelschichtanlage z.B. des Typs Aeromatic, Glatt,

Kugelcoater Hüttlin o.ä. vorgelegt, mit der Luft oder dem Gas des Wirbelbetts erwärmt und anschliessend bei weiterer Verwirbelung mit den Suspensionen resp. Lösungen besprüht. Im Aufsprühverfahren befindet sich die Düse oder die Düsen oberhalb des wirbelnden Materials, im Unterbettverfahren ist die Düse unterhalb des Wirbelbetts angeordnet. Beim Gleichstromwerfahren sprüht die Düse in Durchströmungsrichtung des Gases, beim Gegenstromwerfahren umgekehrt.

Nach Trocknung in der Beschichtungsanlage oder in einer separaten Trocknungsanlage wird der magensaftresistente Lack allein oder in Kombination mit der TiO2 enthaltenden Suspension in einer Anlage, wie oben beschrieben, aufgesprüht, die Pellets mit Überzug sodann getrocknet und die zu kleinen resp. zu grossen Teile durch Sieben oder Windsichten von den Pellets geeigneter Grösse entfernt.

Die Erfindung wird im folgenden anhand der Beispiele näher erläutert.

Beispiel 1

In einem Wirbelschichtgerät (Aeromatic) wird bei warmer Zuluft 700 g Nonpareilles mit einer Suspension I besprüht, die 37,5 g Bydroxypropylmethylcellulose, 15 g Titandioxid, 18,75 g Dinatriumhydrogenphosphat, 3,75 g hochdisperses Siliciumdioxid und 100 g Omeprazol in 375 g Wasser enthält. Während des Besprühens der Nonpareilles mit der Suspension I wird allmählich eine Suspension II aus 75 g Hydroxypropylmethylcellulose, 11,25 g hochdispersem Siliciumdioxid 18,75 g Dinatriumhydrogenphosphat und 15 g Titandioxid in 1125 g Wasser in die Suspension I hineingegeben und mit dem Besprühen solange fortgefahren, bis die Suspensionen I und II vollständig aufgebracht sind. Die Pellets werden dann mit warmer Luft getrocknet und darauf ein magensaftresistenter Lack aus 150 g Poly(methacrylsäure, methylmethacrylat), 20 g Triethylcitrat, 15 g Talkum und 10 g

Titandioxid in 1000 g Wasser aufgetragen. Die so entstandenen Pellets werden sodann bei A8°C im Wirbelschichtbett bis zur Gleichgewichtsfeuchte getrocknet und dann auf übliche Art in Kapseln abgefüllt.

Beispiel 2

In einem Wirbelschichtgerät werden bei warmer Zuluft 420 g Zuckerpellets (Nonpareilles) mit einer Suspension I besprüht, die 66 g Omeprazol, 37,5 g Methylhydroxypropylcellulose, 22,5 g Dinatriumhydrogenphosphat, 4,5 g hochdisperses Siliciumdioxid und 13,5 g Titandioxid in Wasser enthält. Nach Beendigung des Auftragens wird getrocknet.

Die getrockneten Pellets werden darauf im obigen Wirbelschichtgerät mit einer Suspension II aus 25 g Methylhydroxypropylcellulose, 8,8 g Titandioxid, 7,5 g hochdispersem Siliciumdioxid und Salzsäure zur pH-Einstellung auf pH 4,0 in 450 g gereinigtem Wasser beschichtet, wobei langsam und unter Rühren eine Suspension III aus 250 g Eudragit L30D und 10 g Triethylcitrat in 250 g gereinigtem Wasser der Suspension II zugemischt wird. Nach erfolgtem Auftrag wird getrocknet und auf übliche Art in Kapseln abgefüllt.

Beispiel 3

In einem Wirbelschichtgerät werden bei warmer Zuluft 315 g Zuckerpellets (Nonpareilles) mit einer Suspension I besprüht, die 45 g Omeprazol, 33,8 g Methylhydroxypropylcellulose, 9 g Methylglucamin, 4,5 g Titandioxid und 2 g hochdisperses Siliciumdioxid in 360 g gereinigtem Wasser enthält. Nach Beendigung des Auftragens wird getrocknet. Die Pellets werden anschliessend gemäss Beispiel 2 weiterverarbeitet.

Beispiel 4

Die Stabilität von nach Beispiel 1 hergestellten Omeprazolpellets wurde mit analogen auf dem Markt erhältlichen Omeprazolpellets der Marken ANTRA und SOFEXOL verglichen.

Die weissen Pellets waren jeweils in Hartgelatinekapseln und diese in braune PE-Flaschen abgefüllt. Die Präparate wurden während 6 Monaten bei Temperaturen von 21-25°C (Raumtemperatur) , 31°C (Trockenschrank), 41°C (Trockenschrank) und 40°C (Trockenschrank; relative Feuchte 75%) aufbewahrt und auf ihre Stabilität geprüft.

Es konnte dabei festgestellt werden, dass die 3 Produkte bei Lagerungstemperaturen von 21-25°C, 31°C und 41°C in ihrem Omeprazolgehalt etwa konstant blieben, wobei beim Produkt ANTRA nach 6-monatiger Lagerung bereits bei Raumtemperatur und bei 31°C leichte gelbliche Verfärbugen der Pellets und bei SOFEXOL nach 6-monatiger Lagerung bei einer Temperatur von 31°C gelb-braune Verfärbungen der Pellets festgestellt wurden, wohingegen Verfärbungen beim erfindungsgemässen Produkt bei 6-monatiger Lagerung erst bei 41°C auftraten.

Signifikante Unterschiede im Omeprazolgehalt wurden aber einerseits zwischen den erfindungsgemässen Pellets und andererseits ANTRA resp. SOFEXOL bei einer Lagerungstemperatur von 40°C und relativer Feuchte von 75% festgestellt. Die Daten sind zum besseren Verständnis in der Fig. 1 aufgezeichnet. Gemessen wurde dabei jeweils der Omeprazolgehalt einer Kapsel. Man kann daraus den Schluss ziehen, dass das erfindungsgemässe Produkt wesentlich stabiler als die beiden Referenzprodukte ist.

PATENTANSPRÜCHE

- Pharmazeutische Pelletformulierung mit einem Kern enthaltend Omeprazol in Form seiner freien Base als Wirkstoff und einen magensaftresistenten Überzug, wobei der Kern und gegebenenfalls der Überzug TiO₂ und weitere Hilfsstoffe enthalten.
- Pharmazeutische Formulierung nach Patentanspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass als Hilfsstoffe Bindemittel, Sedimentationsverzögerer und pH-Korrigentien verwendet werden.
- 3. Pharmazeutische Formulierung nach Patentanspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass TiO₂ in einer Menge von 5-40 Gew-%, vorzugsweise etwa 10-30 Gew.-%, bezogen auf Omeprazol, im Kern vorliegt.
- 4. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-3, dadurch gekennzeichnet, dass TiO₂ in einer Menge von 10-40 Gew-%, vorzugsweise etwa 25-35 Gew.-%, bezogen auf Omeprazol, im Kern und Überzug vorliegt.
- 5. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-4, dadurch gekennzeichnet, dass Omeprazol in einer Menge von 20-70 Gew.-%, und Hilfsstoffe und TiO₂ in einer Menge von 80-30 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gewicht des Kerns ohne Starterkerne, im Kern vorliegen.
- 6. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass Omeprazol in einer Menge von 30-50 Gew.-%, und Hilfsstoffe und TiO₂ in einer Menge von 70-50 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gewicht des Kerns ohne Starterkerne, im Kern vorliegen.

- 7. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-6, dadurch gekennzeichnet, dass der Überzug 15-80 gew.-*, bezogen auf das Gewicht des Kerns inkl. Starterkerne, ausmacht.
- 8. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, dass als Bindemittel Hydroxypropylmethylcellulose verwendet wird.
- 9. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-8, dadurch gekennzeichnet, dass als Sedimentationsverzögerer hochdisperses Siliciumdioxid verwendet wird.
- 10. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-9, dadurch gekennzeichnet, dass als pH-Korrigentien Dinatriumhydrogenphosphat oder Methylglucamin verwendet werden.
- 11. Pharmazeutische Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-10, dadurch gekennzeichnet, dass der magensaftresistente Überzug Poly(methacrylsäure, methylmethacrylat), Triethylcitrat, Talkum und gegebenenfalls Titandioxid enthätt.
- 12. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-11, dadurch gekennzeichnet, dass anfänglich eine einen hohen Gehalt an Omeprazol enthaltende Suspension I mit Hilfsstoffen und TiO2 auf Starterkerne aufgetragen wird, der hohe Omeprazolanteil in der Suspension dann kontinuierlich oder diskontinuierlich durch Verdünnen der aufzusprühenden Suspension mit einer Lösung resp. Suspension II von Hilfsstoffen mit gegebenenfalls TiO2 soweit vermindert wird, dass das Gemisch an aufzutragenden Suspensionen I und II am Ende dieses Verfahrensschrittes praktisch kein Omeprazol mehr enthält, die so entstandenen Pellets dann getrocknet und

auf übliche Art mit einem magensaftresistenten Überzug versehen werden.

13. Verfahren zur Herstellung einer pharmazeutischen Formulierung nach einem der Patentansprüche 1-11, dadurch gekennzeichnet, dass eine Omeprazol enthaltende Suspension I mit Hilfsstoffen und ${\rm TiO}_2$ auf Starterkerne aufgetragen wird, die so entstandenen Pellets dann getrocknet werden, und dann eine Suspension II enthaltend ${\rm TiO}_2$ zusammen mit einem magensaftresistenten Überzug aufgetragen wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Inter vnal Application No

Inter vnal Application No PC1/CH 96/00203

IPC 6	A61K9/16 A61K9/50		
According to	to International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ration and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum d IPC 6	locumentation searched (classification system followed by classification A61K	in symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that su	eth documents are included in the fields s	earched
Electronie d	data base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	0
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to elaim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	periorale to country into
х	EP,A,0 526 862 (VECTORPHARMA INTE S.P.A.,1T) 10 February 1993 see the whole document	RNATIONAL	1-13
		Postura Garallia marrobare are lister	in annex.
	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	
'A' docur consi 'E' carier filing 'L' docum which citati 'O' docur	dered to etc particular viewware. If document but published on or after the international distance which may throu disubst on priority claim(s) or In a claim to establish the published made fail another or the claim of the published made for another or the claim of the published made for another or the claim of the published or profited) ment referring to an oral distource, use, exhibition or constructed which the international filling data but the construction of the international filling data but	"I her document published after the in er priority after and not in conflict cited to understand the principle or invention." 'Y' document of particular relevance; the cannot be considered novel or examinotive an inventive strep when the teamon be considered novel or particular relevance; the cannot be considered and with one or ments, such combination being obtained in the art, '&c' document trember of the same pate	e claimed invention to be considered to focument is taken alone e claimed invention nearly estey when the nore other such docu- ous to a person skilled
later	than the priority date enamed	Date of mailing of the international	
	te actual completion of the international search 28 August 1996		09. 96
	mailing address of the ISA	Authorized officer	
	Puropean Parkit Cinic P. 12. 301 NL - 2280 HV Rijawik Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	

INTER	NATIONAL SEAR formation on patent family memb	CH REPORT		Application No 96/00203	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent famil member(s)	у	Publication date	
EP-A-526862	10-02-93	AT-T- DE-D- 69 DE-T- 69	251153 134134 208299 208299 086029	04-05-95 15-02-96 28-03-96 18-07-96 16-06-96	8
		•			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter nales Aktenzeichen PC1/CH 96/00203

A. KLASS I PK 6	A61K9/16 A61K9/50		
1			
Nach der In	nternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kl	assifikation und der IPK	
B. RECHE	ERCHIERTE GEBIETE		
IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb A61K	see y	
Retherchies	rto aber nicht zum Mindestprüßtoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiet	e fallen
Während de	er internationalen Recherche konnsitierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl, verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	EP,A,0 526 862 (VECTORPHARMA INTE S.P.A.,1T) 10.Februar 1993 siehe das ganze Dokument	RNATIONAL	1-13
Besonder 'A' Veröff A' beröff A' beröff Scheir soli o ausge 'O' Veröff den b' Datum des	ents zu lazen, oder durch die das Verbietensteinsteinstein einer eine der die zu einem ausgeweite beneinster Gronda angegeben ist (sie rüher) Gestellt der die zu einem ausgeweiten ist (sie Gestellt der der der der der der der Gestellt der der der der Gestellt Gest	"Spätere Veröffendlichung, die nach der oder dem Prioritäten weröffendlich Anmeldung inklicht kollidiert, sondem i Erindung zugrundeliegenden Prinzip Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedi kann allein aufgrund dieser Veröffend ern die veröffendlichung von besonderer Bedi kann nicht als auf erfinderscher Tätig kenn nicht als auf erfinderscher Tätig werden, wenn die Veröffentlichung in	sutung, die beanspruchte Erfindun dichung nicht als neu oder auf achtet werden eutung, die beanspruchte Erfindun gkeit berühend betrachtet itt einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und natheliegend ist een Patentfamilie ist
	28. August 1996 Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiam 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Scarponi, U	

Angaben zu Veröffentlici "en,	die zur selben Patentfamilie gel	iören		es Aktenzeichen 96/00203
Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglio	d(er) der tfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-526862	10-02-93	1T-B- AT-T- DE-D- DE-T- ES-T-	1251153 134134 69208299 69208299 2086029	04-05-95 15-02-96 28-03-96 18-07-96 16-06-96